

**FRAMSELD REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR
(ESB) 2020/1737****2021/EES/71/16**

frá 14. júlí 2020

um breytingu á reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 273/2004 og reglugerð ráðsins (EB) nr. 111/2005 að því er varðar að færa tiltekin forefni fíkniefna á skrár yfir skráð efni (*)

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS HEFUR,

með hliðsjón af sáttmálanum um starfshætti Evrópusambandsins,

með hliðsjón af reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 273/2004 frá 11. febrúar 2004 um forefni ávana- og fíkniefna ⁽¹⁾, einkum 15. gr.,með hliðsjón af reglugerð ráðsins (EB) nr. 111/2005 frá 22. desember 2004 um reglur um vöktun viðskipta með forefni ávana- og fíkniefna milli Bandalagsins og þriðju landa ⁽²⁾, einkum 30. gr. a,*og að teknu tilliti til eftirfarandi:*

- 1) Í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 og viðaukanum við reglugerð (EB) nr. 111/2005 eru skrár yfir skráð efni sem falla undir fjölda samræmdra aðgerða varðandi eftirlit og vöktun sem kveðið er á um í þessum reglugerðum.
- 2) Með ákvörðunum Fíkniefnanefndar Sameinuðu þjóðanna 62/10, 62/11 og 62/12 sem teknar voru á sextugasta og öðrum fundi hennar 19. mars 2019 var þremur efnunum, metýl 3-(1,3-bensódíoxól-5-ýl)-2-metýloxíran-2-karboxýlati (hér á eftir nefnt PMK-metýlglýsídát), 3-(1,3-bensódíoxól-5-ýl)-2-metýloxíran-2-karboxýlsýru (hér á eftir nefnd PMK-glýsídísýra) og α -fenýlasetóasetamíði (APAA), bætt við í töflu I í samningi Sameinuðu þjóðanna gegn ólöglegri verslun með fíkniefni og skynvilluefni frá 19. desember 1988 ⁽³⁾ (hér á eftir nefndur samningur Sameinuðu þjóðanna frá 1988). Að auki var með ákvörðun Fíkniefnanefndar Sameinuðu þjóðanna 63/1, sem tekin var á sextugasta og þriðja fundi hennar 4. mars 2020, efninu metýl- α -fenýlasetóasetati (MAPA) bætt við í töflu I. í samningi Sameinuðu þjóðanna frá 1988.
- 3) Tilgangur reglugerða (EB) nr. 273/2004 og (EB) nr. 111/2005 er m.a. framkvæmd 12. gr. samnings Sameinuðu þjóðanna frá 1988 í Sambandinu. Af þessum sökum ætti að bæta PMK-metýlglýsídati, PMK-glýsídísýru, α -fenýlasetóasetamíði og metýl- α -fenýlasetóasetati við í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 og í viðaukann við reglugerð (EB) nr. 111/2005.
- 4) Skráðu efnunum, sem skráð eru í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 og í viðaukanum við reglugerð (EB) nr. 111/2005, er skipt í flokka sem mismunandi aðgerðir gilda um til þess að ná hlutfallslegu jafnvægi á milli þeirrar ógnar sem stafar af hverju tilteknu efni og byrðar á lögmæta verslun. Ströngustu aðgerðirnar varðandi eftirlit og vöktun gilda um efni í 1. flokki. Til dæmis þarf að geyma efni í 1. flokki í öruggu húsnæði og hver rekstraraðili, sem á í viðskiptum með slík efni, þarf til þess leyfi.

(*) Þessi ESB-gerð birtist í Stjútö. ESB L 392, 23.11.2020, bls. 1. Hennar var getið í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 238/2021 frá 24. September 2021 um breytingu á II. viðauka (Tæknilegar reglugerðir, staðlar, prófanir og vottun) við EES-samninginn (bíður birtingar).

⁽¹⁾ Stjútö. ESB L 47, 18.2.2004, bls. 1.

⁽²⁾ Stjútö. ESB L 22, 26.1.2005, bls. 1.

⁽³⁾ Stjútö. EB L 326, 24.11.1990, bls. 57.

- 5) PMK-metýlglýsídát og PMK-glýsídísýra eru milliliðalaus forefni 3,4-metýlendíoxýmetamfetamíns (MDMA), sem er best þekkt undir nafninu „alsæla“ (e. *ecstasy*). Efnin α -fenýlasetóasetamíð og metýl- α -fenýlasetóasetat eru milliliðalaus forefni amfetamíns. Með öðrum orðum er auðvelt að breyta þessum efnum í MDMA eða amfetamín.
- 6) Rangnotkun og misnotkun MDMA og amfetamíns veldur alvarlegum félagslegum vandamálum og lýðheilsuvandamálum á sumum svæðum í Sambandinu. Að auki framleiða skipulagðir glæpahópar í Sambandinu gífurlegt magn af MDMA og amfetamíni. Einnig er mikið magn af MDMA og amfetamíni flutt út til þriðju landa.
- 7) Ekki er vitað til þess að lögmæt framleiðsla á, viðskipti með eða notkun á PMK-metýlglýsídati, PMK-glýsídísýru, α -fenýlasetóasetamíði og metýl- α -fenýlasetóasetati fari fram í Sambandinu. Af þessum sökum myndi innfærsla þessara efna í 1. flokk í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 og í viðaukann við reglugerð (EB) nr. 111/2005 ekki hafa í för með sér aukalegt stjórnsýsluálag fyrir rekstraraðila og lögbær yfirvöld í Sambandinu.
- 8) Í ljósi þeirrar ógnar sem PMK-metýlglýsídát, PMK-glýsídísýra, α -fenýlasetóasetamíð og metýl- α -fenýlasetóasetat skapa fyrir félagslega heilsu og lýðheilsu í Sambandinu og að teknu tilliti til þess að röðun þeirra mun ekki hafa nein áhrif á lögmæt viðskipti með þau, framleiðslu þeirra og notkun í Sambandinu ætti að skrá þessi efni í 1. flokk í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 og í viðaukann við reglugerð (EB) nr. 111/2005.
- 9) Metýl-2-metýl-3-fenýloxíran-2-karboxýlat (hér á eftir nefnt BMK-metýlglýsídát) og 2-metýl-3-fenýloxíran-2-karboxýlsýra (hér á eftir nefnd BMK-glýsídísýra) eru einnig efni sem eru milliliðalaus forefni amfetamíns og eru oft notuð til ólöglegrar framleiðslu á amfetamíni. Af þessum sökum ætti að bæta þessum efnum við í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 og í viðaukann við reglugerð (EB) nr. 111/2005.
- 10) Lögmæt framleiðsla á, viðskipti með eða notkun á BMK-metýlglýsídati og BMK-glýsídísýru í Sambandinu er ekki umtalsverð. Af þessum sökum myndi innfærsla þessara efna í 1. flokk í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 og í viðaukann við reglugerð (EB) nr. 111/2005 ekki hafa í för með sér umtalsvert aukalegt stjórnsýsluálag fyrir rekstraraðila og lögbær yfirvöld í Sambandinu.
- 11) Í ljósi þeirrar ógnar sem BMK-metýlglýsídát og BMK-glýsídísýra skapa fyrir félagslega heilsu og lýðheilsu í Sambandinu og að teknu tilliti til þess að röðun þeirra mun einungis hafa minni háttar áhrif á lögmæt viðskipti með þau, framleiðslu þeirra og notkun í Sambandinu ætti að skrá þau í 1. flokk í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 og í viðaukann við reglugerð (EB) nr. 111/2005.
- 12) Rauðum fosfór er oft beint frá viðskiptum á innri markaðnum og notaður í Sambandinu til ólöglegrar framleiðslu á metamfetamíni. Hann er notaður sem hvati fyrir efnaumbreytingu efedríns eða sýndarefedríns, sem eru þegar skráð í 1. flokk í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 og í viðaukann við reglugerð (EB) nr. 111/2005, í metamfetamín. Af þessum sökum ætti að skrá rauðan fosfór í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004.
- 13) Metamfetamín er mjög ávanabindandi fíkniefni sem veldur alvarlegum félagslegum vandamálum og lýðheilsuvandamálum á sumum svæðum í Sambandinu.
- 14) Hins vegar eru mikilvæg og margvísleg lögmæt not fyrir rauðan fosfór, s.s. til framleiðslu á eldtefjandi efnum fyrir plast, í neyðarflugelda og -blys og strokfleti fyrir öryggiseldspýtur og blys.
- 15) Til að ná hlutfallslegu jafnvægi á milli þeirrar ógnar sem rauður fosfór skapar fyrir félagslega heilsu og lýðheilsu í Sambandinu og byrðar fyrir lögmæt viðskipti með þetta efni á innri markaðnum ætti að skrá rauðan fosfór í flokk 2A í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004.
- 16) Þó að sem stendur sé ekki vitað hvort rauðum fosfór er einnig beint frá viðskiptum milli Sambandsins og þriðju landa er mjög líklegt að um leið og eftirliti með viðskiptum með þetta efni á innri markaðnum verður komið á í tengslum við reglugerð (EB) nr. 273/2004 muni framleiðendur ólöglegra fíkniefna reyna að afla þess með því að beina því frá slíkum viðskiptum við lönd utan Sambandsins. Af þessum sökum er mikil hætta á að rauðum fosfór verði beint frá viðskiptum, að því er varðar viðskipti milli Sambandsins og þriðju landa, og því ætti einnig að skrá hann í 2. flokk í viðaukanum við reglugerð (EB) nr. 111/2005. Þetta tryggir einnig að samsvörun milli efnanna, sem eru skráð í reglugerðir (EB) nr. 273/2004 og (EB) nr. 111/2005, helst áfram og einfaldar framkvæmd þessara reglugerða fyrir rekstraraðila og lögbær yfirvöld.

- 17) Í II. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 eru sett magnbundin viðmiðunarmörk á viðskipti með tiltekin efni sem fara fram á einu ári. Tilgangurinn með þeim viðauka er að komast hjá því að hindra um of lögmat viðskipti með þessi efni í tilvikum þar sem mögulegt er að draga úr eða eyða hættunni á því að þeim verði beint inn á ólögmatar brautir með því að takmarka hömlur á viðskipti við magn yfir tilteknum viðmiðunarmörkum. Á grundvelli fyrirbyggjandi vísbendinga og samráðs við lögbær yfirvöld aðildarríkjanna ætti að fastsetja þessi viðmiðunarmörk fyrir rauðan fosfór við 0,1 kg.
- 18) Í þessu samhengi þykir einnig viðeigandi að uppfæra númerin í sameinuðu nafnaskránni (SN-númerin) í reglugerðum (EB) nr. 273/2004 og (EB) nr. 111/2005 á grundvelli nýjustu útgáfu sameinuðu nafnaskrárinnar, sem samþykkt var með framkvæmdarreglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) 2019/1776⁽⁴⁾ og gildir frá og með 1. janúar 2020, til að tryggja rétta flokkun skráðu efnanna.
- 19) Þar eð lögbær yfirvöld í aðildarríkjunum nefna efnið α -fenýlasetóasetónítríl alla jafna APAAN ætti að bæta þeirri skammstöfun við í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 og í viðaukann við reglugerð (EB) nr. 111/2005.
- 20) Því ætti að breyta reglugerðum (EB) nr. 273/2004 og (EB) nr. 111/2005 til samræmis við það.
- 21) Þar eð mikilvæg lögleg framleiðsla, viðskipti með og notkun rauðs fosfórs fyrirfinnst í Sambandinu ætti að gefa rekstraraðilum og lögbærum yfirvöldum nægan tíma til að laga sig að nýju takmörkununum varðandi þetta efni sem innleiddar eru með þessari reglugerð.
- 22) Með reglugerðum (EB) nr. 273/2004 og (EB) nr. 111/2005 er tilteknum ákvæðum í samningi Sameinuðu þjóðanna frá 1988 komið sameiginlega í framkvæmd. Í ljósi hinna nánu efnislegu tengsla milli þessara tveggja reglugerða er réttlætjanlegt að samþykkja breytingarnar með einni framseldri gerð.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

1. gr.

Breytingar á reglugerð (EB) nr. 273/2004

Ákvæðum I. og II. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 er breytt í samræmi við I. viðauka við þessa reglugerð.

2. gr.

Breytingar á reglugerð (EB) nr. 111/2005

Viðaukanum við reglugerð (EB) nr. 111/2005 er breytt í samræmi við II. viðauka við þessa reglugerð.

3. gr.

Gildistaka og framkvæmd

Reglugerð þessi öðlast gildi á tuttugasta degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Ákvæði b-liðar 1. liðar og 2. liðar I. viðauka og b-liðar 2. liðar II. viðauka skulu koma til framkvæmda frá og með 13. janúar 2021.

⁽⁴⁾ Framkvæmdarreglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) 2019/1776 frá 9. október 2019 um breytingu á I. viðauka við reglugerð ráðsins (EBE) nr. 2658/87 um tollskrár- og hagtöluflokkunarkerfið og sameiginlegu tollskrána (Stjtið. ESB L 280, 31.10.2019, bls. 1).

Reglugerð þessi er bindandi í heild sinni og gildir í öllum aðildarríkjunum án frekari lögfestingar.

Gjört í Brussel 14. júlí 2020.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,

Ursula VON DER LEYEN

forseti.

I. VIÐAUKI

Ákvæðum I. og II. viðauka við reglugerð (EB) nr. 273/2004 er breytt sem hér segir:

1) Ákvæðum I. viðauka er breytt sem hér segir:

a) Töflunni „1. FLOKKUR“ er breytt sem hér segir:

i. Í stað færslunnar fyrir α -fenýlasetóasetónítríl kemur eftirfarandi:

Efni	SN-heiti (ef annað)	SN-númer	CAS-nr.
„Alfa-fenýlasetóasetónítríl (APAAN)		2926 40 00	4468-48-8 ^{cc}

ii. Í stað SN-númersins „2939 99 00“ í færslunni fyrir (1R,2S)-(-)-klóróefedrín kemur „2939 79 90“.

iii. Í stað SN-númersins „2939 99 00“ í færslunni fyrir (1S,2R)-(+)-klóróefedrín kemur „2939 79 90“.

iv. Í stað SN-númersins „2939 99 00“ í færslunni fyrir (1S,2S)-(+)-klórósýndarefedrín kemur „2939 79 90“.

v. Í stað SN-númersins „2939 99 00“ í færslunni fyrir (1R,2R)-(-)-klórósýndarefedrín kemur „2939 79 90“.

vi. Eftirfarandi færslum er bætt við á viðeigandi stað í röð eftir SN-númerinu:

Efni	SN-heiti (ef annað)	SN-númer	CAS-nr.
„Metýl 3-(1,3-bensódíoxól-5-ýl)-2-metýloxíran-2-karboxýlat (PMK-metýlglýsídát)		2932 99 00	13605-48-6
3-(1,3-bensódíoxól-5-ýl)-2-metýloxíran-2-karboxýlsýra (PMK-glýsídýsýra)		2932 99 00	2167189-50-4
Alfa-fenýlasetóasetamíð (APAA)		2924 29 70	4433-77-6
Metýl-2-metýl-3-fenýloxíran-2-karboxýlat (BMK-metýlglýsídát)		2918 99 90	80532-66-7
2- metýl-3-fenýloxíran-2-karboxýlsýra (BMK-glýsídýsýra)		2918 99 90	25547-51-7
Metýl- α -fenýlasetóasetat (MAPA)		2918 30 00	16648-44-5 ^{cc}

b) Eftirfarandi færslu er bætt við á viðeigandi stað í röð eftir SN-númerinu í töflunni „UNDIRFLOKKUR 2A“:

Efni	SN-heiti (ef annað)	SN-númer	CAS-nr.
„Rauður fosfór		2804 70 00	7723-14-0 ^{cc}

c) Í stað SN-númersins „2922 43 00“ í færslunni fyrir antranílsýru í töflunni „UNDIRFLOKKUR 2B“ kemur „úr 2922 43 00“.

d) Í stað SN-númersins „2807 00 10“ í færslunni fyrir brennisteinssýru í töflunni „3. FLOKKUR“ kemur „2807 00 00“.

2) Í töflunni í II. viðauka er eftirfarandi færsla bætt við:

Efni	Viðmiðunarmörk
„Rauður fosfór	0,1 kg“

II. VIÐAUKI

Viðaukanum við reglugerð (EB) nr. 111/2005 er breytt sem hér segir:

1) Tölflunni „1. FLOKKUR“ er breytt sem hér segir:

a) Í stað færslunnar fyrir α -fenýlasetónítríl kemur eftirfarandi:

Efni	SN-heiti (ef annað)	SN-númer	CAS-nr.
„Alfa-fenýlasetónítríl (APAAN)		2926 40 00	4468-48-8“

b) Í stað SN-númersins „2939 99 00“ í færslunni fyrir (1R,2S)-(-)-klórófedrín kemur „2939 79 90“.

c) Í stað SN-númersins „2939 99 00“ í færslunni fyrir (1S,2R)-(+)-klórófedrín kemur „2939 79 90“.

d) Í stað SN-númersins „2939 99 00“ í færslunni fyrir (1S,2S)-(+)-klórósýndarefedrín kemur „2939 79 90“.

e) Í stað SN-númersins „2939 99 00“ í færslunni fyrir (1R,2R)-(-)-klórósýndarefedrín kemur „2939 79 90“.

f) Eftirfarandi færslum er bætt við á viðeigandi stað í röð eftir SN-númerinu:

Efni	SN-heiti (ef annað)	SN-númer	CAS-nr.
„Metýl 3-(1,3-bensódíoxól-5-ýl)-2-metýloxíran-2-karboxýlat (PMK-metýlglýsídát)		2932 99 00	13605-48-6
3-(1,3-bensódíoxól-5-ýl)-2-metýloxíran-2-karboxýlsýra (PMK-glýsídósýra)		2932 99 00	2167189-50-4
Alfa-fenýlasetósetamíð (APAA)		2924 29 70	4433-77-6
Metýl-2-metýl-3-fenýloxíran-2-karboxýlat (BMK-metýlglýsídát)		2918 99 90	80532-66-7
2- metýl-3-fenýloxíran-2-karboxýlsýra (BMK-glýsídósýra)		2918 99 90	25547-51-7
Metýl- α -fenýlasetósetat (MAPA)		2918 30 00	16648-44-5“

2) Tölflunni „2. flokkur“ er breytt sem hér segir:

a) Í stað SN-númersins „2922 43 00“ í færslunni fyrir antranílsýru kemur „úr 2922 43 00“.

b) Eftirfarandi færslu er bætt við á viðeigandi stað í röð eftir SN-númerinu:

Efni	SN-heiti (ef annað)	SN-númer	CAS-nr.
„Rauður fosfór		2804 70 00	7723-14-0“

3) Í stað SN-númersins „2807 00 10“ í færslunni fyrir brennisteinssýru í tölflunni „3. flokkur“ kemur „2807 00 00“.

4) Tölflunni „4. flokkur“ er breytt sem hér segir:

a) Í stað SN-númersins „3003 40 20“ kemur „3003 41 00“ og í stað SN-númersins „3004 40 20“ kemur „3004 41 00“ í færslunni fyrir lyf og dýralyf sem innihalda efedrín eða sölt þess.

b) Í stað SN-númersins „3003 40 30“ kemur „3003 42 00“ og í stað SN-númersins „3004 40 30“ kemur „3004 42 00“ í færslunni fyrir lyf og dýralyf sem innihalda sýndarefedrín eða sölt þess.